

Tricaine Pharmaq 1000 mg/g Powder for Solution for Fish Treatment

Oprávněný

- Tricaine mesilate

Product identification

Názov lieku:

Tricaine Pharmaq 1000 mg/g Powder for Solution for Fish Treatment

Tricaine Pharmaq 1000 mg/g Powder for Solution for Fish Treatment

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)

[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Icelandic](#)

Cesta podania:

Namáčanie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Prášok na prípravu roztoku na ošetrovanie rýb

Withdrawal period by route of administration:

Namáčanie:

-

Ornamental fish

- Fish meat. 70 degree day

Fish must not be slaughtered for human consumption during treatment. Fish can only be harvested for human consumption 70 degree days after the last treatment.

-

Other fish

- Fish meat. 70 degree day

Fish must not be slaughtered for human consumption during treatment. Fish can only be harvested for human consumption 70 degree days after the last treatment.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QN01AX93

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Írsko

Available in:

Írsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Pharmaq AS

Marketing authorisation date:

8/03/2013

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Pharmaq Limited

Zodpovedný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Číslo registrácie:

VPA10804/006/001

Dátum zmeny stavu registrácie:

8/03/2013

Referenčný členský štát:

Nórsko

Číslo postupu:

NO/V/0012/001

Dotknuté členské štáty:

Grécko Island Írsko Taliansko Španielsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.